

19



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



11 Veröffentlichungsnummer: **0 548 710 A1**

12

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: **92121142.1**

51 Int. Cl.<sup>5</sup>: **C07D 491/048, A01N 43/90,**  
**/(C07D491/048,307:00,239:00)**

22 Anmeldetag: **11.12.92**

30 Priorität: **21.12.91 DE 4142570**

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
**30.06.93 Patentblatt 93/26**

64 Benannte Vertragsstaaten:  
**BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE**

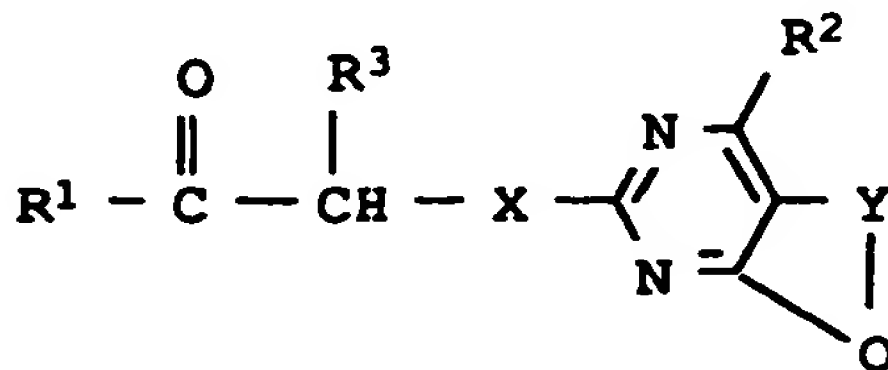
71 Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**  
**Carl-Bosch-Strasse 38**  
**W-6700 Ludwigshafen(DE)**

72 Erfinder: **Rheinheimer, Joachim, Dr.**  
**Merziger Strasse 24**  
**W-6700 Ludwigshafen(DE)**  
Erfinder: **Baumann, Ernst, Dr.**  
**Wormser Landstrasse 119a**  
**W-6720 Speyer(DE)**  
Erfinder: **Vogelbacher, Uwe Josef, Dr.**  
**Niedererdstrasse 56**  
**W-6700 Ludwigshafen(DE)**  
Erfinder: **Saupe, Thomas, Dr.**

**Kressenwiesenweg 13**  
**W-6902 Sandhausen(DE)**  
Erfinder: **Bratz, Matthias, Dr.**  
**Schwabsgasse 2**  
**W-6720 Speyer(DE)**  
Erfinder: **Meyer, Norbert, Dr.**  
**Dossenheimer Weg 22**  
**W-6802 Ladenburg(DE)**  
Erfinder: **Gerber, Matthias, Dr.**  
**Brandenburgerstrasse 24**  
**W-6703 Limburgerhof(DE)**  
Erfinder: **Westphalen, Karl-Otto, Dr.**  
**Mausbergweg 58**  
**W-6720 Speyer(DE)**  
Erfinder: **Walter, Helmut, Dr.**  
**Gruenstadter Strasse 82**  
**W-6719 Obrigheim(DE)**  
Erfinder: **Kardorff, Uwe, Dr.**  
**D 3,4**  
**W-6800 Mannheim 1(DE)**

54 Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate, deren Herstellung und herbizide Verwendung.

57 Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate sowie deren Schwefelanalogue der Formel I



I

Zum Verbleib  
Bitte nicht zurücksenden  
am **6. SEP 1995**  
Erledigt  
Patentschriftensammlung

in der R<sup>1</sup> bis R<sup>3</sup> die in der Beschreibung genannte Bedeutung haben, X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Einfachbindung steht und Y eine ggf. substituierte C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen oder C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen oder C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenylenkette darstellt,

sowie umweltverträgliche Salze der Verbindungen I, Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I und deren herbizide Verwendung.

EP 0 548 710 A1

5

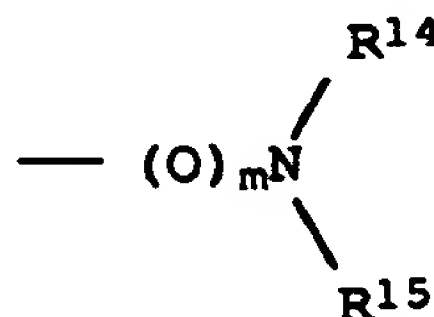


15

eine Succinylimidoxygruppe;

20

## ein Rest



30

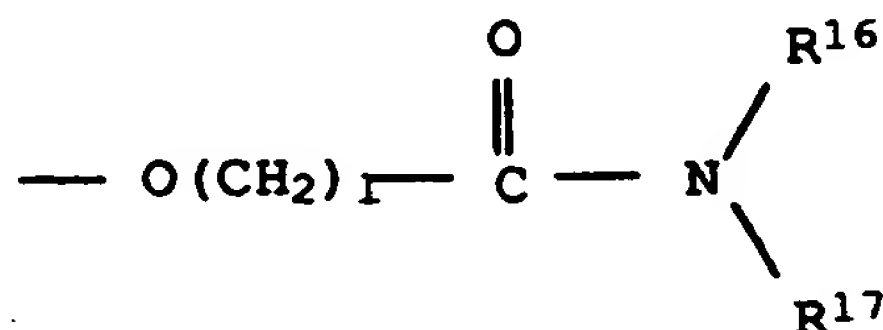
35

**C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl, wobei diese Reste jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Gruppen tragen können: C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyloxycarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyloxycarbonyl, bis-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Dialkylamino, cyclo-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, optional substituiertes Phenyl;**

40

oder R<sup>14</sup> mit R<sup>15</sup> gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte C<sub>4</sub>-C<sub>7</sub>-Alkylenkette oder gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylenkette mit einem Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff;

45

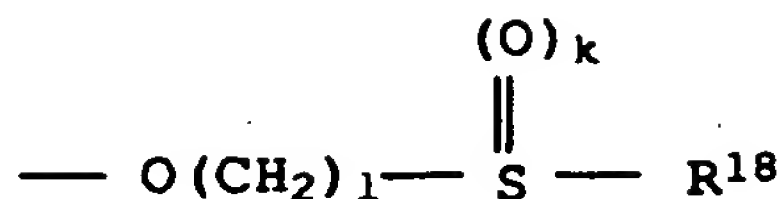


55

**R<sup>1</sup> ferner in der R<sup>16</sup> und R<sup>17</sup>, die gleich oder unterschiedlich sind, für Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, optionell substituiertes Phenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl stehen können und I die Werte 1,**

2, 3 oder 4 annimmt;  
eine Gruppe

5



10

in der  $R^{18}$  für  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, optionell substituiertes Phenyl,  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl steht, l die Werte 1, 2, 3 oder 4 und k die Werte 0, 1 oder 2 annehmen kann;

$R^1$  ferner einen Rest  $OR^5$ , worin  $R^5$  bedeutet:

15

a) Wasserstoff, ein Alkalimetallkation, das Äquivalent eines Erdalkalimetallkations, das Ammoniumkation oder ein organisches Ammoniumion;

b) eine  $C_3$ - $C_{12}$ -Cycloalkylgruppe, welche ein bis drei  $C_1$ - $C_4$ -Alkylreste tragen kann;

20

c) eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann:  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio, Cyano,  $C_1$ - $C_8$ -Alkylcarbonyl,  $C_3$ - $C_{12}$ -Cycloalkyl,  $C_1$ - $C_8$ -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die aromatischen Reste ihrerseits jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

25

d) eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome tragen kann und einen der folgenden Reste trägt: ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, oder ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, welche ein bis vier Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen können:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

30

e) eine  $C_2$ - $C_6$ -Alkylgruppe, welche in der 2-Position einen der folgenden Reste trägt:  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxyimino,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyloxyimino,  $C_3$ - $C_6$ -Halogenalkenyloxyimino oder Benzyloxyimino;

f) eine  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl- oder eine  $C_3$ - $C_6$ -Alkynylgruppe, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

35

g) ein Phenylrest, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

40

h) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

i) eine Gruppe  $-N=CR^6R^7$ , worin  $R^6$  und  $R^7$  bedeuten:

$C_1$ - $C_{20}$ -Alkyl, welches seinerseits einen Phenylrest, eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy- und/oder eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthiogruppe tragen kann;

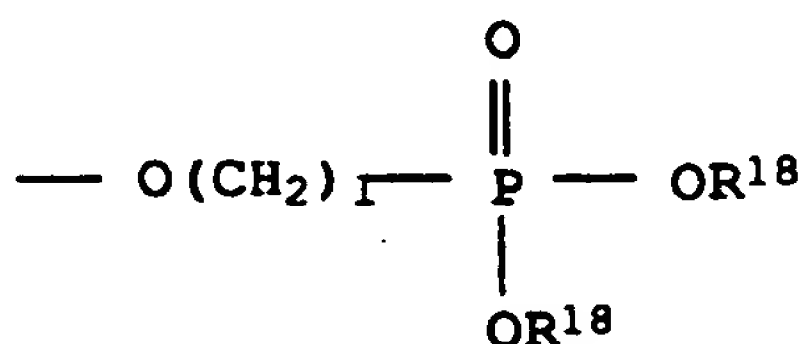
Phenyl;

45

oder  $R^6$ ,  $R^7$  gemeinsam eine  $C_3$ - $C_{12}$ -Alkylenkette, welche ein bis drei  $C_1$ - $C_3$ -Alkylgruppen tragen kann

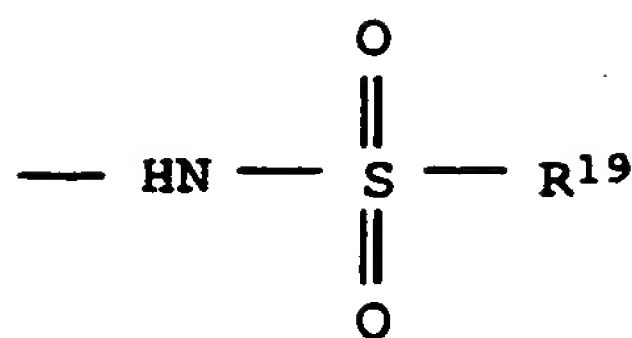
$R^1$  ferner ein Rest

50



55

in dem  $R^{18}$  und l die oben genannte Bedeutung haben,  
 $R^1$  ferner ein Rest



in dem R<sup>19</sup> für die Reste C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl oder Phenyl steht, die ihrerseits ein bis vier der folgenden Substituenten tragen können:

Halogen, Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

R<sup>2</sup> Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

R<sup>3</sup> Wasserstoff;

eine C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkynyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkynyl-, Phenyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkenyl- oder C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkylgruppe, die jeweils ein bis fünf Halogenatome und unabhängig voneinander ein bis drei der folgenden Substituenten tragen können:

i) Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Phenylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Cycloalkenyl;

ii) einen 5-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen, sowie ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis zwei Stickstoffatome sowie zusätzlich ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl oder Phenyl, das seinerseits ein bis drei Halogenatome und/oder ein bis drei Methylgruppen tragen kann;

iii) einen Thienylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;

iv) einen Pyridylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;

v) einen Naphthyl-, Chinolin-, Benzoxazolyl-, Benzthiazolyl-, Benzthienyl-, Indazolyl- oder Benztriazolylrest, welcher jeweils ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl;

vi) einen Phenylrest, der seinerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio oder Nitro;

vii) einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome, der außerdem folgende Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder Nitro;

R<sup>3</sup> ferner einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen, sowie ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis zwei Stickstoffatome sowie zusätzlich ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder Phenyl, das seinerseits ein bis drei Halogenatome und/oder ein bis drei Methylgruppen tragen kann;

einen Pyridylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;

einen Naphthyl-, Chinolin-, Benzoxazolyl-, Indazolyl- oder Benztriazolylrest, welcher jeweils ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl;

einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome, der außerdem folgende Reste tragen kann: Halogen, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy;

R<sup>3</sup> gemeinsam mit R<sup>1</sup> eine optionell substituierte C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Alkylenkette, in der eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff ersetzt sein kann;

X ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder eine Einfachbindung;

Y eine C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen oder C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenylenkette, wobei eine Methylengruppe jeweils durch eine Oxo-Gruppe (=O) substituiert sein kann und/oder die Alkylen- bzw. Alkenylenkette durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl,

Phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl substituiert sein kann;  
wobei in den oben genannten Fällen der Ausdruck optionell substituiert jeweils bedeutet, daß die so  
bezeichneten Gruppen einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen können: Halogen, Nitro,  
Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio,  
sowie umweltverträgliche Salze der Verbindungen I.

Weiterhin betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung der Verbindung I, sowie ihre Verwendung als  
Herbizide und Wachstumsregulatoren.

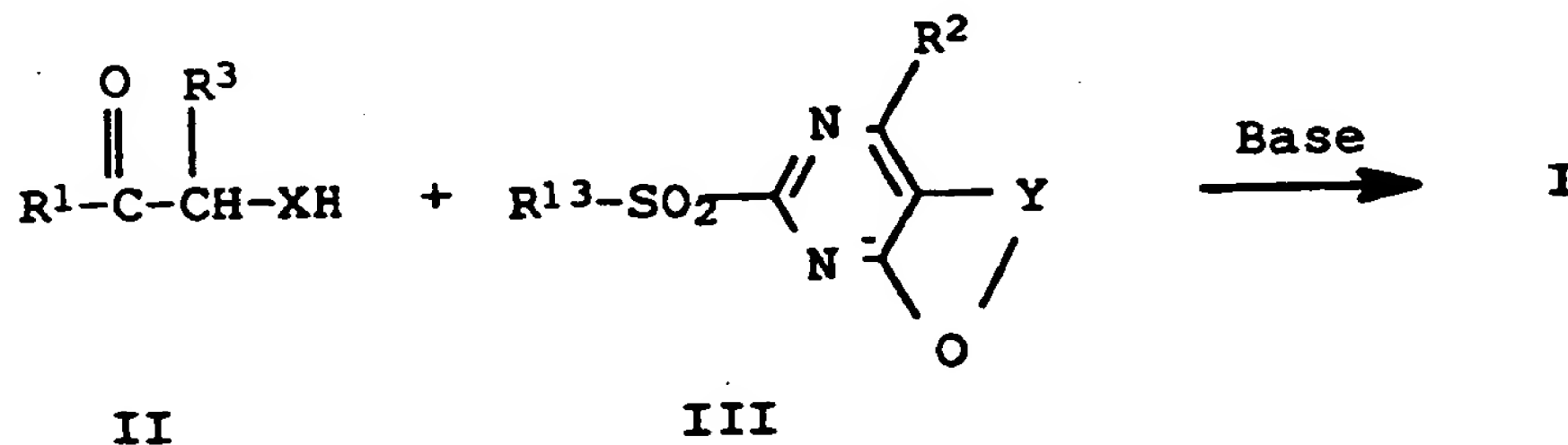
In der Literatur (EP-A 347 811, EP-A 400 741, EP-A 422 751 und EP-A 409 368) sind herbizid wirksame  
Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate sowie deren Schwefelanaloge beschrieben. Ihre Wirkung ist jedoch  
oftmals unbefriedigend.

Daher war es ein Ziel, neue Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate sowie deren Schwefelanaloge mit  
verbesserten herbiziden Eigenschaften sowie mit pflanzenwachstumsregulierenden Eigenschaften zu finden.

Entsprechend dieser Aufgabe wurden die eingangs definierten Verbindungen der Formel I gefunden.  
Außerdem wurden Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I und Verfahren zur Bekämpfung uner-  
wünschten Pflanzenwuchses mit den Verbindungen I gefunden. Es wurde außerdem gefunden, daß  
Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate der vorstehend definierten allgemeinen Formel I ausgezeichnete  
pflanzenwachstumsregulierende Eigenschaften besitzen.

Gegenstand der Erfindung sind neben den racemischen Verbindungen I auch die optisch aktiven (R-  
bzw. S-Konfiguration) wenn R<sup>3</sup> ≠ Wasserstoff ist.

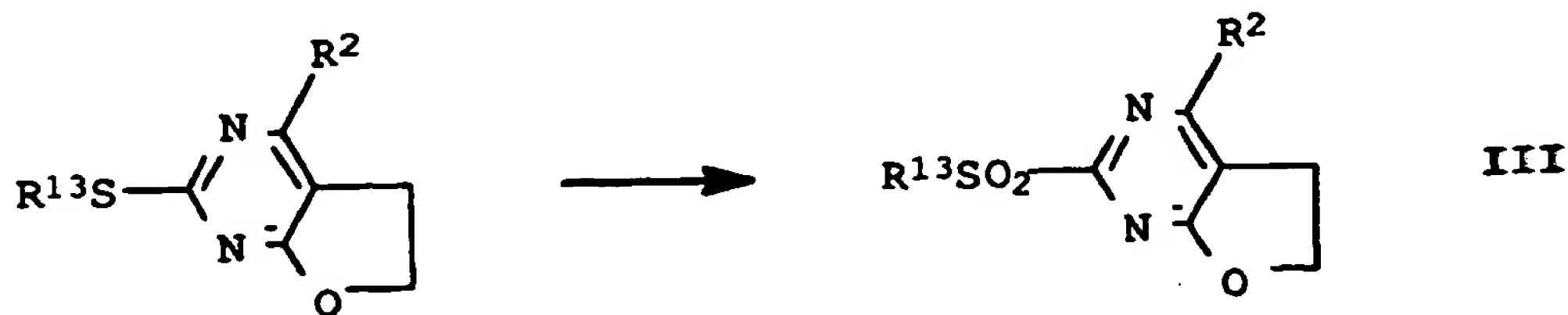
Verbindungen der Formel I erhält man beispielsweise, indem man ein entsprechend substituiertes  
Glykolaldehyd- und Milchsäurederivat der Formel II mit einer entsprechenden Verbindung der Formel III in  
Gegenwart einer Base umsetzt.



R<sup>13</sup>SO<sub>2</sub> in Formel III bedeutet eine übliche nucleofuge Abgangsgruppe, beispielsweise Arylsulfonyl wie  
Phenyl- oder substituiertes Phenylsulfonyl, wobei als Substituenten ein oder mehrere, z.B. 1 bis 3  
niedermolekulare Alkyl- oder Alkoxyreste wie C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder Alkoxy oder Halogen, z.B. Chlor, Fluor oder  
Brom in Betracht kommen; oder Alkylsulfonyl wie C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl, z.B. Methylsulfonyl oder Halogenal-  
kylsulfonyl. Als Base können Alkali- oder Erdalkalimetallhydride wie NaH und CaH<sub>2</sub>, Alkalimetallhydroxide  
wie NaOH und KOH, Alkalimetallalkohole wie Kaliumtert.-butylat, Alkalimetallcarbonate wie Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und  
K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, Alkalimetallamide wie NaNH<sub>2</sub> und Lithiumdiisopropylamid oder tertiäre Amine Verwendung finden.  
Bei Einsatz einer anorganischen Base kann man einen Phasentransferkatalysator zusetzen, wenn dies den  
Umsatz fördert.

Die Zwischenprodukte der Formel II sind in vielen Fällen bekannt oder können nach üblichen  
Methoden, ausgehend von bekannten Vorprodukten hergestellt werden (vgl. z.B. EP-A 347 811, EP-A 400  
741, EP-A 422 751 und EP-A 409 368).

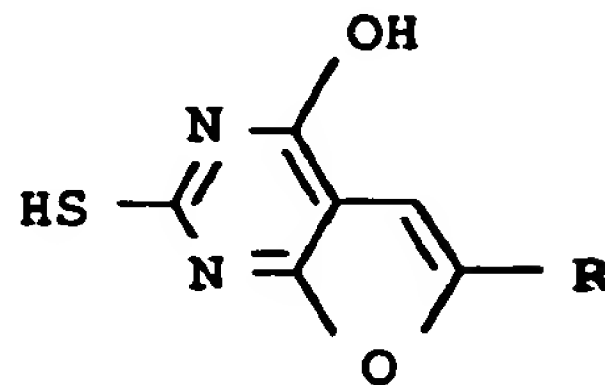
Die Sulfone der allgemeinen Formel III erhält man, indem man ein entsprechendes 2-Alkylthio-5,6-  
dihydrofuran[2,3]pyrimidin (s. Collect. Czech. Chem. Commun. 32, 1582 (1967))



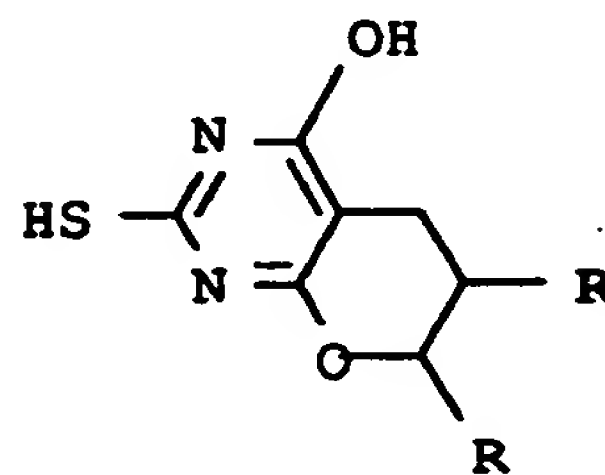
durch Oxidationsmittel wie z.B. Chlor in Wasser oder Wasserstoffperoxid in Eisessig oxidiert unter milden Bedingungen.

Die Herstellung anellierter Pyrimidine ist weiterhin beispielsweise beschrieben in

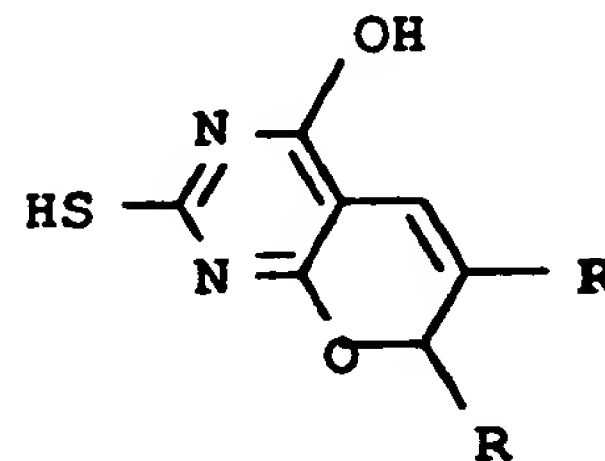
Bull. Soc. Chim. France  
(1969), Seite 4344



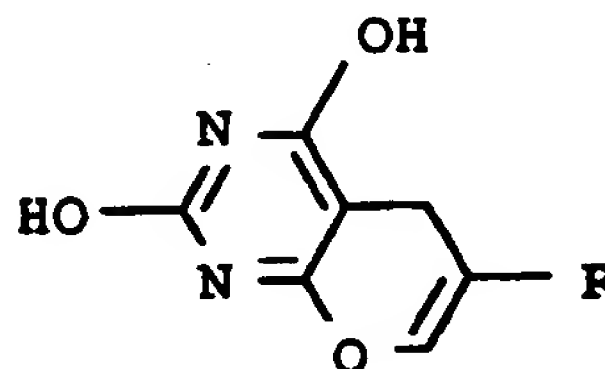
Arch. Pharmazie (Weinheim)  
331 (1978), Seite 1019



Lipids, Bd. 21,  
(1986), Seite 537



Chem. Ber., Bd. 103  
(1970), Seite 1250



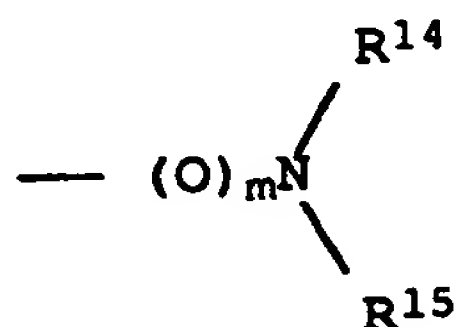
Verbindungen der Formel I können auch dadurch hergestellt werden, daß man von den entsprechenden Carbonsäuren, d.h. Verbindungen der Formel I, in denen R<sup>1</sup> Hydroxyl bedeutet, ausgeht und diese zunächst auf übliche Weise in eine aktivierte Form wie ein Halogenid, ein Anhydrid oder Imidazolid überführt und dieses dann mit einer entsprechenden Hydroxylverbindung HOR<sup>1</sup> umsetzt. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und erfordert oft die Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen. Diese beiden Schritte lassen sich beispielsweise auch dadurch vereinfachen, daß man die Carbonsäure in Gegenwart eines wasserabspaltenden Mittels wie eines Carbodiimids auf die Hydroxylverbindung einwirken läßt.

Außerdem können Verbindungen der Formel I auch dadurch hergestellt werden, daß man von den Salzen der entsprechenden Carbonsäuren ausgeht, d.h. von Verbindungen der Formel I, in denen R<sup>1</sup> für OM steht, wobei M ein Alkalimetallkation oder das Äquivalent eines Erdalkalimetallkations sein kann. Diese Salze lassen sich mit vielen Verbindungen der Formel R<sup>1</sup>-A zur Reaktion bringen, wobei A eine übliche nucleofuge Abgangsgruppe bedeutet, beispielsweise Halogen wie Chlor, Brom, Iod oder gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl oder Halogenalkyl substituiertes Aryl- oder Alkylsulfonyl wie z.B. Toluolsulfonyl und Methylsulfonyl oder eine andere äquivalente Abgangsgruppe. Verbindungen der Formel R<sup>1</sup>-A mit einem reaktionsfähigen Substituenten A sind bekannt oder mit dem allgemeinen Fachwissen leicht zu erhalten. Diese Umsetzung läßt sich in den üblichen Lösungsmitteln durchführen und erfordert wieder oftmals die Zugabe einer Base, wobei die oben genannten in Betracht kommen.



Im Hinblick auf die herbizide Wirksamkeit sind Verbindungen I bevorzugt, bei denen die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- R<sup>1</sup>**    Wasserstoff;  
          eine Succinylimidoxygruppe;  
          ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat wie Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl und Triazolyl, welcher ein bis zwei Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann:  
          Alkyl, wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl und 1,1-Dimethylethyl, vorzugsweise Methyl, Ethyl und 1-Methylethyl,  
          Halogenalkyl wie Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlordifluormethyl, Dichlorfluormethyl, Trichlormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl, insbesondere Difluormethyl, Trifluormethyl, 2,2,2-Trifluorethyl und Pentafluorethyl;  
          Alkoxy wie vorstehend genannt, mit ein bis vier Kohlenstoffatomen, Halogenalkoxy wie Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, 1-Fluorethoxy, 2-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy und Pentafluorethoxy, insbesondere Trifluormethoxy und/oder  
          Alkylthio wie Methylthio, Ethylthio, Propylthio, 1-Methylethylthio, Butylthio, 1-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio und 1,1-Dimethylethylthio, insbesondere Methylthio und Ethylthio;  
          einen Rest



in dem m für 0 oder 1 und R<sup>14</sup> und R<sup>15</sup>, die gleich oder unterschiedlich sein können, die folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff;

Alkyl wie insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl;

Alkenyl wie 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl, insbesondere 2-Propenyl, 2-Butenyl, 3-Methyl-2-butenyl und 3-Methyl-2-pentenyl;

Alkynyl wie 2-Propinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Alkinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl, vorzugsweise 2-Propinyl, 2-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl und 1-Methyl-2-butinyl, insbesondere 2-Propinyl;

wobei diese Alkyl-, Alkynyl- oder Alkynylgruppen jeweils ein bis fünf Halogenatome, besonders

Chlor oder Fluor und/oder ein bis zwei der folgenden Gruppen tragen können:

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, wie vorstehend genannt, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxy, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenylthio, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinylthio, wobei die in diesen Resten vorliegenden Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylbestandteile vorzugsweise den bei R<sup>1</sup> im einzelnen genannten Bedeutungen entsprechen;

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkoxy wie Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, 1-Fluorethoxy, 2-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy und Pentafluorethoxy, insbesondere Trifluormethoxy;

Cyano;

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl wie insbesondere Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, 1-Methylethylcarbonyl, Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl, Pentylcarbonyl, 1-Methylbutylcarbonyl, 2-Methylbutylcarbonyl, 3-Methylbutylcarbonyl, 1,1-Dimethylpropylcarbonyl, 1,2-Dimethylpropylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, 1-Ethylpropylcarbonyl, Hexylcarbonyl, 1-Methylpentylcarbonyl, 2-Methylpentylcarbonyl, 3-Methylpentylcarbonyl, 4-Methylpentylcarbonyl, 1,1-Dimethylbutylcarbonyl, 1,2-Dimethylbutylcarbonyl, 1,3-Dimethylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylbutylcarbonyl, 2,3-Dimethylbutylcarbonyl, 3,3-Dimethylbutylcarbonyl, 1-Ethylbutylcarbonyl, 2-Ethylbutylcarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonyl;

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 1-Methylpropyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, n-Pentyloxycarbonyl, 1-Methylbutyloxycarbonyl, 2-Methylbutyloxycarbonyl, 3-Methylbutyloxycarbonyl, 1,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylpropyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethylpropyloxycarbonyl, n-Hexyloxycarbonyl, 1-Methylpentyloxycarbonyl, 2-Methylpentyloxycarbonyl, 3-Methylpentyloxycarbonyl, 4-Methylpentyloxycarbonyl, 1,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 3,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethylbutyloxycarbonyl, 2-Ethylbutyloxycarbonyl, 1-Ethyl-2-methylpropyloxycarbonyl, n-Heptyloxycarbonyl, 1-Methylhexyloxycarbonyl, 2-Methylhexyloxycarbonyl, 3-Methylhexyloxycarbonyl, 4-Methylhexyloxycarbonyl, 5-Methylhexyloxycarbonyl, 1-Ethylpentyloxycarbonyl, 2-Ethylpentyloxycarbonyl, 1-Propylbutyloxycarbonyl und Octyloxycarbonyl, insbesondere Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl und 1-Methylpropyloxycarbonyl;

C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyloxycarbonyl und C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyloxycarbonyl, wobei die Alkenyl- bzw. Alkinylreste vorzugsweise wie voranstehend im einzelnen aufgeführt, definiert sind;

bis-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Dialkylamino wie insbesondere Dimethylamino, Diethylamino, Dipropylamino, N-Propyl-N-methylamino, N-Propyl-N-ethylamino, Diisopropylamino, N-Isopropyl-N-methylamino, N-Isopropyl-N-ethylamino, N-Isopropyl-N-propylamino;

cyclo-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl;

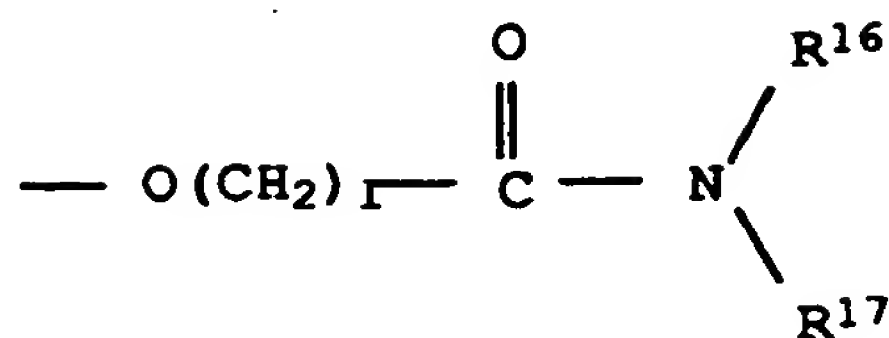
optionell substituiertes Phenyl wie insbesondere Phenyl, 2-Chlorphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 4-Fluorphenyl, 2-Methylphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 2-Trifluormethylphenyl, 3-Trifluormethylphenyl, 4-Trifluormethylphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3-Methoxyphenyl, 2-Methoxyphenyl;

optionell substituiertes cyclo-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl; wie vorstehend im einzelnen genannt, beispielsweise 1-Methylthiocyclopropyl, 1-Methylcyclohexyl, 1-Methylcyclopropyl, 1-Methoxycyclohexyl,

R<sup>14</sup> mit R<sup>15</sup> gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene optionell substituierte C<sub>4</sub>-C<sub>7</sub>-Alkylenkette oder gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene optionell substituierte C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylenkette mit einem Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff wie -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-, -CH<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-NH-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-N(CH<sub>3</sub>)-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-;

R<sup>1</sup> ferner eine Gruppe



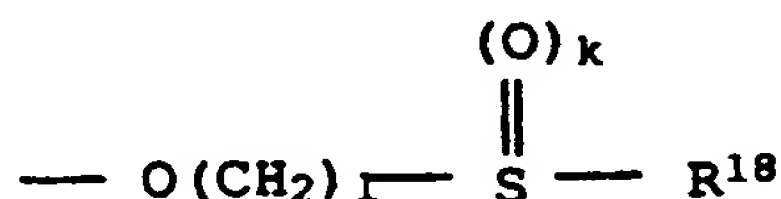


5

10

in der  $R^{16}$  und  $R^{17}$ , die gleich oder unterschiedlich sind, für Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl, jeweils wie vorstehend für  $R^{14}/R^{15}$  genannt oder optionell substituiertes Phenyl stehen und  $l$  die Werte 1, 2, 3 oder 4 annimmt;  
 $R^1$  ferner eine Gruppe

15



20

in der  $R^{18}$  für  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, optionell substituiertes Phenyl,  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyl, jeweils wie voranstehend für  $R^{14}/R^{15}$  im einzelnen genannt, steht,  $l$  die Werte 1, 2, 3 oder 4 und  $k$  die Werte 0, 1 oder 2 annehmen;

$R^1$  ferner einen Rest  $OR^5$ , worin  $R^5$  bedeuten kann:

25

Wasserstoff, das Kation eines Alkalimetalls oder das Kation eines Erdalkalimetalls wie Lithium, Natrium, Kalium, Calcium, Magnesium und Barium oder ein umweltverträgliches organisches Ammoniumion oder Ammonium  $[NH_4^+]$ ;

ein  $C_3$ - $C_{12}$ -Cycloalkyl, insbesondere  $C_3$ - $C_6$ -Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, das gegebenenfalls durch ein bis drei  $C_1$ - $C_4$ -Alkylreste substituiert ist;

30

$C_1$ - $C_{10}$ -Alkyl wie insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl; n-Heptyl, 1-Methylhexyl, 2-Methylhexyl, 3-Methylhexyl, 4-Methylhexyl, 5-Methylhexyl, 1-Ethylpentyl, 2-Ethylpentyl, 1-Propylbutyl und Octyl, welches ein bis fünf der vorstehend genannten Halogenatome, insbesondere Fluor und Chlor und/oder einen der folgenden Reste tragen kann:

35

$C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio, Cyano,  $C_1$ - $C_8$ -Alkylcarbonyl,  $C_3$ - $C_{12}$ -Cycloalkyl,  $C_1$ - $C_8$ -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die aromatischen Reste ihrerseits jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

40

eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe wie vorstehend für  $R^5$  genannt, welche ein bis fünf Halogenatome, insbesondere Fluor und/oder Chlor tragen kann und einen der folgenden Reste trägt: ein 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, oder ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff oder Schwefelatom, welche ein bis vier Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen können:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3-Isopropylisoxazol-5-yl, 3-Methylisoxazol-5-yl, Oxazol-2-yl, Thiazol-2-yl, Imidazol-2-yl, 3-Ethylisoxazol-5-yl, 3-Phenylisoxazol-5-yl, 3-tert.-Butylisoxazol-5-yl;

50

eine  $C_2$ - $C_6$ -Alkylgruppe, welche in der 2-Position einen der folgenden Reste trägt:  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxyimino,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyloxyimino,  $C_3$ - $C_6$ -Halogenalkenyloxyimino oder Benzyloxyimino;  
 eine  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl- oder eine  $C_3$ - $C_6$ -Alkynylgruppe, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

55

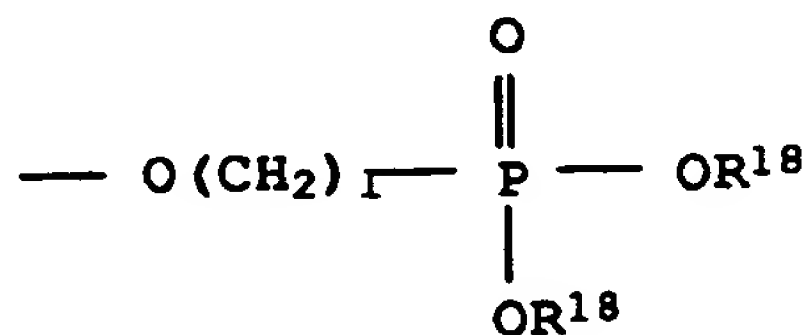
ein Phenylrest, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio. Insbesondere seien genannt: 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 4-Brom-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, 1-Benzimidazolyl, 1,2,4-Triazol-1-yl, 3-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 5-Methyl-1,2,4-triazol-1-yl, 1-Benztriazolyl, 3,4-Dichlorimidazol-1-yl;

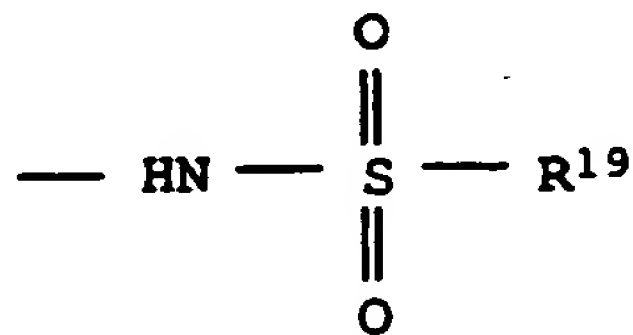
eine Gruppe -N=CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>, worin R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bedeuten:

unverzweigtes oder verzweigtes C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, vorzugsweise C<sub>1</sub>-C<sub>15</sub>-Alkyl, insbesondere C<sub>1</sub>-C<sub>9</sub>-Alkyl, welches einen Phenyl, einen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy und/oder einen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthioest tragen kann; Phenyl oder gemeinsam C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylen, vorzugsweise C<sub>4</sub>-C<sub>7</sub>-Alkylen, welches ein bis drei C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylgruppen, vorzugsweise Methyl- oder Ethylgruppen tragen kann.

R<sup>1</sup> ferner ein Rest



in dem R<sup>18</sup> und I die oben genannte Bedeutung haben, oder R<sup>1</sup> ein Rest



in dem R<sup>19</sup> für die Reste C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl oder Phenyl steht, die ihrerseits ein bis vier der folgenden Substituenten tragen können: Halogen, Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

R<sup>2</sup> Halogen, wie Fluor, Chlor, Brom, insbesondere Fluor oder Chlor, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio wie vorstehend im Fall von R<sup>14</sup>/R<sup>15</sup> im einzelnen genannt;

R<sup>3</sup> Wasserstoff;

eine C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkynyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkynyl-, Phenyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkenyl- oder C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkylgruppe, die jeweils bis zu 5 Halogenatome und unabhängig voneinander bis zu 3 der folgenden Substituenten tragen können: Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Phenylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Cycloalkenyl;

einen 5-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis zwei Stickstoffatome sowie zusätzlich ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl oder Phenyl, das seinerseits ein bis drei Halogenatome und/oder ein bis drei Methylgruppen tragen kann, beispielsweise seien genannt:

3-Isopropylisoxazol-5-yl, 3-Methylisoxazol-5-yl, Oxazol-2-yl, Thiazol-2-yl, Imidazol-2-yl, 3-Ethylisoxazol-5-yl, 3-Phenylisoxazol-5-yl, 3-tert.-Butylisoxazol-5-yl, 3-Isopropylisoxazolin-5-yl, 3-Ethylisoxazolin-5-yl, 3-Phenylisoxazolin-5-yl, 3-tert.-Butylisoxazolin-5-yl, 4-Phenylthiazol-2-yl, 4-Phenyloxazol-2-yl, 4,5-Dimethylthiazol-2-yl, 4,5-Dimethyloxazol-2-yl, 3-Methyl-4-phenylthiazol-2-yl, 4-Methyl-3-phenylthiazol-2-yl, 3-Methyl-4-phenyloxazol-2-yl, 4-Methyl-3-phenyloxazol-2-yl, 5-

- Phenyl[1,3,4]oxadiazol-2-yl, 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, [1,2,4]-Triazol-1-yl;
- 5 einen Thienylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;
- einen Pyridylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;
- 10 einen Naphthyl-, Chinolin-, Benzoxazolyl-, Benzthiazolyl-, Benzthienyl-, Indazolyl- oder Benztriazolylrest, welcher jeweils ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl; einen Phenylrest, der seinerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;
- 15 einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome, der außerdem folgende Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy; beispielsweise seien genannt: Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrothiopyran-3-yl, Tetrahydropyran-3-yl, [2,6]-Dithiacyclohexyl, [2,5]-Dithiacyclopentyl, [2,6]-Dioxacyclohexyl, [2,5]-Dioxacyclopentyl, 1-Methyl-[2,6]-dithiacyclohexyl, Dihydropyran-3-yl;
- 20 **R<sup>3</sup>** einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis zwei Stickstoffatome sowie zusätzlich ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder Phenyl, das seinerseits ein bis drei Halogenatome und/oder ein bis drei
- 25 Methylgruppen tragen kann; beispielsweise seien folgende Heterocyclen aufgeführt: 3-Isopropylisoxazol-5-yl, 3-Methylisoxazol-5-yl, Oxazol-2-yl, Thiazol-2-yl, Imidazol-2-yl, 3-Ethylisoxazol-5-yl, 3-Phenylisoxazol-5-yl, 3-*t*-Butylisoxazol-5-yl, 3-Isopropylisoxazolin-5-yl, 3-Ethylisoxazolin-5-yl, 3-Phenylisoxazolin-5-yl, 3-*tert*-Butylisoxazolin-5-yl, 4-Phenylthiazol-2-yl, 4-Phenyloxazol-2-yl, 4,5-Dimethylthiazol-2-yl, 4,5-Dimethyloxazol-2-yl, 3-Methyl-4-phenylthiazol-2-yl, 4-Methyl-3-phenylthiazol-2-yl, 3-Methyl-4-phenyloxazol-2-yl, 4-Methyl-3-phenyloxazol-2-yl, 5-Phenyl[1,3,4]oxadiazol-2-yl, 1-Pyrazolyl, 3-Methyl-1-pyrazolyl, 4-Methyl-1-pyrazolyl, 3,5-Dimethyl-1-pyrazolyl, 3-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Phenyl-1-pyrazolyl, 4-Chlor-1-pyrazolyl, 1-Imidazolyl, [1,2,4]-Triazol-1-yl, Morpholin-1-yl, 3,5-Dimethylmorpholin-1-yl, 1-Piperidyl;
- 30 einen Pyridylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;
- 35 einen Naphthyl-, Chinolin-, Benzoxazolyl, Indazolyl oder Benztriazolylrest, welcher jeweils ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl;
- 40 einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome, wie Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrothiopyran-3-yl, Tetrahydropyran-3-yl, [2,6]-Dithiacyclohexyl, [2,5]-Dithiacyclopentyl, [2,6]-Dioxacyclohexyl, [2,5]-Dioxacyclopentyl, 1-Methyl-[2,6]-dithiacyclohexyl, Dihydropyran-3-yl;
- wobei der Heterocyclus außerdem folgende Reste tragen kann: Halogen, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy;
- 45 **R<sup>3</sup>** gemeinsam mit **R<sup>1</sup>** eine ggf. substituierte C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Alkylenkette, in der eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff ersetzt sein kann wie -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-O-, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-O-, -CH(CH<sub>3</sub>)-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-NH-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-N(CH<sub>3</sub>)-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-S-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-S-, -C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-S;
- X** ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder eine Einfachbindung; im letztgenannten Fall ist der
- 50 **CH(R<sup>3</sup>)**-Rest direkt am Pyrimidylrest gebunden;
- Y** eine C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen oder C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenylenkette, in der jeweils eine Methylengruppe durch eine Oxo-Gruppe substituiert sein kann, wie -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-, -(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-, -CH=CH-, -CH<sub>2</sub>-CO-, -CO-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CO-, -CH=CH-CO-, oder in der die Alkylen- bzw. Alkenylenkette durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxycarbonyl substituiert sein kann.
- 55 Die Verwendung des Ausdrucks "optionell substituiert" bedeutet jeweils, daß die so bezeichneten Gruppen einen oder mehrere, z.B. 1 bis 3 der folgenden Substituenten tragen können: Halogen, Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio.

Als Salze der Verbindungen I kommen landwirtschaftlich brauchbare Salze, beispielsweise Alkalimetall-  
salze, insbesondere das Kalium- oder Natriumsalz, Erdalkalimetallsalze, insbesondere das Calcium-,  
Magnesium- oder Bariumsalz, Mangan-, Kupfer-, Zink- oder Eisensalze sowie Ammonium-, Phosphonium-,  
Tetraalkylammoniumsalze, Benzyltrialkylammoniumsalze, Trialkylsulfoniumsalze oder Trialkylsulfoxoniumsal-  
ze in Betracht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, bei denen

R<sup>2</sup> Methoxy oder Ethoxy,

X ein Sauerstoffatom und

Y eine Ethylengruppe bedeuten

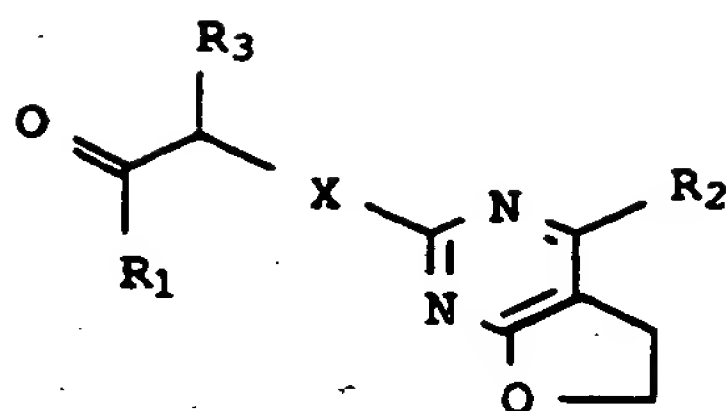
und die übrigen Reste die oben ausgeführte Bedeutung haben.

Ferner sind besonders bevorzugt Milchsäurederivate der Formel I, in der R<sup>1</sup> eine Gruppe OR<sup>5</sup> bedeutet  
und R<sup>5</sup> für Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, Benzyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl steht, R<sup>2</sup> Methoxy, R<sup>3</sup>  
Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, das wie in Anspruch 1 genannt substituiert sein kann, X Sauerstoff oder  
Schwefel und Y eine C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-Kette bedeuten.

Weiterhin sind besonders bevorzugt Milchsäurederivate der Formel I, in der R<sup>1</sup> eine Gruppe OR<sup>5</sup>  
bedeutet und R<sup>5</sup> für eine Gruppe -N=CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup> steht, in der R<sup>6</sup> bzw. R<sup>7</sup> einen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylrest, der  
unsubstituiert oder durch Phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert ist, oder einen Phenyl-  
rest darstellt oder R<sup>6</sup> zusammen mit R<sup>7</sup> eine C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylenkette bildet, die durch C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl substituiert  
sein kann, R<sup>2</sup> Methoxy, R<sup>3</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, das wie in Anspruch 1 genannt substituiert sein  
kann, X Sauerstoff oder Schwefel und Y eine C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-Kette bedeuten.

Beispiel für bevorzugte Verbindungen sind in der nachfolgenden Tabelle aufgeführt:

Tabelle



5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	X
OH	Methyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	n-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	t-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	n-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	i-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Cyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Cyclobutyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Cyclopentyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Cyclohexyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-Methylthiocyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-Fluor-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-Phenyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Phenyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-Phenyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-Thienyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-Naphthyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	sek.-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Methyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	n-Propyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	t-Butyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	n-Butyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	i-Butyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Cyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	S

55



	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	X
	OH	Cyclobutyl	OCH <sub>3</sub>	S
5	OH	Cyclopentyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	Cyclohexyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	1-Methylthiocyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	2-Fluor-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
10	OH	2-Phenyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	Phenyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	1-Phenyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	2-Thienyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
15	OH	1-Naphthyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OH	sek.-Butyl	OCH <sub>3</sub>	S
	OCH <sub>3</sub>	Methyl	OCH <sub>3</sub>	O
20	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	Ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	n-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Propargyloxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
25	H	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	t-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
	trans-3-Chlor-2-propen-1-yloxy	n-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
30	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	i-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	Cyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	Cyclobutyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	Cyclopentyl	OCH <sub>3</sub>	O
35	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	Cyclohexyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	1-Methylthiocyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	2-Fluor-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	2-Phenyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
40	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	Phenyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	1-Phenyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	2-Thienyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
45	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	1-Naphthyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OCH <sub>2</sub> CH=CH <sub>2</sub>	sek.-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Cyclohexyloxy	Methyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Ethoxyimino-1-ethoxy	Ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
50	2-Methoxyimino-1-ethoxy	n-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O

	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	X
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
5	2-Allyloxyimino-1-propoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Benzyloxyimino-1-ethoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	t-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	n-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
10	2-Allyloxyimino-1-propoxy	i-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	Cyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	Cyclobutyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	Cyclopentyl	OCH <sub>3</sub>	O
15	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	Cyclohexyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	1-Methylthiocyclopropyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	2-Fluor-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
20	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	2-Phenyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	Phenyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	1-Phenyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	2-Thienyl-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
25	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	1-Naphthyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Allyloxyimino-1-ethoxy	sek.-Butyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Propaniminoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	1-Phenyl-1-ethaniminoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
30	Cyclohexaniminoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Benzyloxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	4-Chlorbenzyloxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Methylthiomethoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
35	Ethoxycarbonylmethoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	1-Imidazolyl	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	1-Pyrazolyloxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
40	N,N-Dimethylaminoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Chlorethoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	2-Methylsulfonylethoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	1-Piperidinyloxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
45	Succinylimidoxy	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Methylsulfonamido	i-Propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OH	2-Methyl-3-buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	OH	E-1-Chlor-3-methyl-1-buten-3-yl	OCH <sub>3</sub>	O
50	OH	3-Buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O

R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	X
OH	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Tetrahydropyran-4-yl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Tetrahydrothiopyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Tetrahydropyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	3-Isopropylisoxazolin-5-yl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-Methyl-3-buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	3-Buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-(3'-Isopropyl-isoxazolin-5'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-(Tetrahydropyran-3'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Cyclopentylmethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	Cyclopropylmethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-(4'-Methylphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-(3'-Trifluormethylphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-(4'-Chlorophenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-(2'-Methoxyphenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2,6-Dimethylbenzyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-(2',6'-Dimethylphenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-(Thiazol-2'-yl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	1-(4'-Phenylthiazol-2'-yl)-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
OH	2-Methyl-3-buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	E-1-Chlor-3-methyl-1-buten-3-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	3-Buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Tetrahydropyran-4-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Tetrahydrothiopyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Tetrahydropyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	3-Isopropylisoxazolin-5-yl	OCH <sub>3</sub>	
OH	2-Methyl-3-buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	X
OH	3-Butin-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-(3'-Isopropyl-isoxazolin-5'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-(Tetrahydropyran-3'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Cyclopentylmethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	Cyclopropylmethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	2-(4'-Methylphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	2-(3'-Trifluormethyl-phenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	2-(4'-Chlorophenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-(2'-Methoxyphenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	2,6-Dimethylbenzyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-(2',6'-Dimethyl-phenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	2-(Thiazol-2'-yl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
OH	1-(4'-Phenylthiazol-2'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	3-Buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	Tetrahydropyran-4-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	Tetrahydrothiopyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	Tetrahydropyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	3-Isopropylisoxazolin-5-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	2-Methyl-3-butin-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	3-Butin-2-yl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	1-(3'-Isopropyl-isoxazolin-5'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	1-(Tetrahydropyran-3'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	Cyclopentylmethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	Cyclopropylmethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
Ethoxy	2-(4'-Methylphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S

55

	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>2</sup>	X
5	Ethoxy	2-(3'-Trifluormethyl-phenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
	Ethoxy	2-(4'-Chlorphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
	Ethoxy	1-(2'-Methoxyphenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
	Ethoxy	2,6-Dimethylbenzyl	OCH <sub>3</sub>	S
10	Ethoxy	1-(2',6'-Dimethyl-phenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
	Ethoxy	2-(Thiazol-2'-yl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	S
	Ethoxy	1-(4'-Phenylthiazol-2'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	S
15	Ethoxy	3-Buten-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
20	Ethoxy	Tetrahydropyran-4-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	Tetrahydrothiopyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	Tetrahydropyran-3-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	3-Isopropylisoxazolin-5-yl	OCH <sub>3</sub>	O
25	Ethoxy	2-Methyl-3-butin-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	3-Butin-2-yl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	1-(3'-Isopropyl-isoxazolin-5'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
30	Ethoxy	1-(Tetrahydropyran-3'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	Cyclopentylmethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	Cyclopropylmethyl	OCH <sub>3</sub>	O
35	Ethoxy	1-Cyclopropyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	1-Cyclopentyl-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	2-(4'-Methylphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	Ethoxy	2-(3'-Trifluormethyl-phenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
40	OH	2-(4'-Chlorphenyl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OH	1-(2'-Methoxyphenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OH	2,6-Dimethylbenzyl	OCH <sub>3</sub>	O
45	OH	1-(2',6'-Dimethylphenyl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OH	2-(Thiazol-2'-yl)-2-propyl	OCH <sub>3</sub>	O
	OH	1-(4'-Phenylthiazol-2'-yl)-1-ethyl	OCH <sub>3</sub>	O
50	OH	1-Propyl	OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	O

Die Verbindungen I bzw. die sie enthaltenden herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von  
 55 direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentigen wäßrigen, öligen oder  
 sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumit-  
 teln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet  
 werden. Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall



möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Die Verbindungen I eignen sich allgemein zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen. Als inerte Zusatzstoffe kommen Mineralölfractionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron oder stark polare Lösungsmittel, wie N,N-Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Dispersionen, Pasten, vernetzbaren Pulvern oder wasserdispergierbaren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitete werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz, Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löss, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten zwischen 0,1 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-%, Wirkstoff. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90 bis 100 %, vorzugsweise 95 bis 100 % (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen I können beispielsweise wie folgt formuliert werden:

- I. Man vermischt 90 Gew.-Teilen der Verbindung Nr. 1 mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl- $\alpha$ -pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- II. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 5 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in 100.000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- III. 20 Gew.-Teile der Verbindung Nr. 1 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100.000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- IV. 20 Gew.-Teile des Wirkstoffs Nr. 5 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraction vom Siedepunkt 210 bis 280 °C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100.000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- V. 20 Gew.-Teile des Wirkstoffs Nr. 1 werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin- $\alpha$ -sulfonsäure, 1 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 60 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20.000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine

Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

VI. 3 Gew.-Teilen des Wirkstoffs Nr. 1 werden mit 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das enthält 3 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

VII. 30 Gew.-Teilen des Wirkstoffs Nr. 1 werden mit einer Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde, innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit.

VIII. 20 Gew.-Teile des Wirkstoffs Nr. 1 werden mit 2 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 2 Gew.-Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäureharnstoff-formaldehyd-Kondensates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.

Die Applikation der herbiziden Mittel bzw. der Wirkstoffe kann im Vorauf- oder im Nachaufverfahren erfolgen. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

Die Aufwandmengen an Wirkstoff betragen je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 0,001 bis 3, vorzugsweise 0,01 bis 1 kg/ha aktive Substanz (a.S.).

In Anbetracht der Vielseitigkeit der Applikationsmethoden können die erfindungsgemäßen Verbindungen bzw. sie enthaltende Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:

	Botanischer Name	Deutscher Name
	Allium cepa	Küchenzwiebel
5	Ananas comosus	Ananas
	Arachis hypogaea	Erdnuß
	Asparagus officinalis	Spargel
	Beta vulgaris spp. altissima	Zuckerrübe
10	Beta vulgaris spp. rapa	Futterrübe
	Brassica napus var. napus	Raps
	Brassica napus var. napobrassica	Kohlrübe
15	Camellia sinensis	Teestrauch
	Carthamus tinctorius	Saflor - Färberdistel
	Carya illinoensis	Pekannußbaum
	Citrus limon	Zitrone
20	Citrus sinensis	Apfelsine, Orange
	Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica)	Kaffee
	Cucumis sativus	Gurke
25	Cynodon dactylon	Bermudagrass
	Daucus carota	Möhre
	Elaeis guineensis	Ölpalme
	Fragaria vesca	Erdbeere
30	Glycine max	Sojabohne
	Gossypium hirsutum (Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium)	Baumwolle
35	Helianthus annuus	Sonnenblume
	Hevea brasiliensis	Parakautschukbaum
	Hordeum vulgare	Gerste
	Humulus lupulus	Hopfen
40	Ipomoea batatas	Süßkartoffeln
	Juglans regia	Walnußbaum
	Lens culinaris	Linse
	Linum usitatissimum	Faserlein
45	Lycopersicon lycopersicum	Tomate
	Malus spp.	Apfel
	Manihot esculenta	Maniok
50	Medicago sativa	Luzerne
	Musa spp.	Obst- und Mehlbanane

	Botanischer Name	Deutscher Name
	<i>Nicotiana tabacum</i> (N. rustica)	Tabak
5	<i>Olea europaea</i>	Ölbaum
	<i>Oryza sativa</i>	Reis
	<i>Phaseolus lunatus</i>	Mondbohne
	<i>Phaseolus vulgaris</i>	Buschbohnen
10	<i>Picea abies</i>	Rotfichte
	<i>Pinus spp.</i>	Kiefer
	<i>Pisum sativum</i>	Gartenerbse
15	<i>Prunus avium</i>	Süßkirsche
	<i>Prunus persica</i>	Pfirsich
	<i>Pyrus communis</i>	Birne
	<i>Ribes sylvestre</i>	Rote Johannisbeere
20	<i>Ricinus communis</i>	Rizinus
	<i>Saccharum officinarum</i>	Zuckerrohr
	<i>Secale cereale</i>	Roggen
25	<i>Solanum tuberosum</i>	Kartoffel
	<i>Sorghum bicolor</i> (S. vulgare)	Mohrenhirse
	<i>Theobroma cacao</i>	Kakaobaum
	<i>Trifolium pratense</i>	Rotklee
30	<i>Triticum aestivum</i>	Weizen
	<i>Triticum durum</i>	Hartweizen
	<i>Vicia faba</i>	Pferdebohne
	<i>Vitis vinifera</i>	Weinrebe
35	<i>Zea mays</i>	Mais

40 Zur Verbreiterung des Wirkungsspektrums und zur Erzielung synergistischer Effekte können die Verbindungen I mit zahlreichen Vertretern anderer herbizider oder wachstumsregulierender Wirkstoffgruppen gemischt und gemeinsam ausgebracht werden. Beispielsweise kommen als Mischungspartner Diazine, 4H-3,1-Benzoxazinderivate, Benzothiadiazinone, 2,6-Dinitroaniline, N-Phenylcarbamate, Thiolcarbamate, Halogencarbonsäuren, Triazine, Amide, Harnstoffe, Diphenylether, Triazinone, Uracile, Benzofuranderivate, Cyclohexan-1,3-dionderivate, Chinolincarbonsäurederivate, Sulfonylharnstoffe, Aryloxy-, Heteroaryloxyphenoxypriansäuren sowie deren Salze, Ester und Amide und andere in Betracht.

45 Außerdem kann es von Nutzen sein, die neuen Verbindungen I allein oder in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam auszubringen, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von Ernährungs- und  
50 Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

## Synthesebeispiele

## Beispiel 1

## 5 Herstellung von 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin

## 2-Methylthio-4-chlor-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin

10 Zu einer Suspension von 65,8 g (0,357 mol) 2-Methylthio-4-hydroxy-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin (Collect. Czech. Chem. Commun. 32, 1582 (1967)) in 900 ml Chlorbenzol tropft man bei 125-130 °C 212,0 g (1,07 mol) Trichlormethylchlorformiat in 3 Std. zu, wobei dreimal je 0,5 ml DMF zugesetzt wird. Nach 1stündigem Rühren bei 130 °C wird das Reaktionsgemisch im Vakuum eingeeengt und der Rückstand (74 g Öl) an Kieselgel chromatographiert (Toluol-Cyclohexan-Gemisch 9:1). Ausbeute: 17,0 g des o.g. Products vom Fp. 68-71 °C.

15

## 2-Methylthio-4-methoxy-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin

20 17,0 g (84 mmol) 2-Methylthio-4-chlor-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin werden in 90 ml Methanol gegeben, bei 45 °C 21,1 g (0,117 mol) 30 %ige Natriummethylat-Lösung zugetropft und 2 Std. bei 50 °C nachgerührt. Nach Neutralisieren auf pH 6 mit etwas Eisessig wird das Reaktionsgemisch in 350 ml Eiswasser eingerührt. Nach Absaugen, Waschen mit Wasser und Trocknen erhält man 15,1 g des o.g. Produkts vom Fp. 90-92 °C.

## 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin

25

30 In eine Mischung von 15,1 g (76 mmol) 2-Methylthio-4-methoxy-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin in 120 ml Methylenchlorid und 76 ml Wasser leitet man bei 0 bis 5 °C unter Rühren Chlor ein, bis die Reaktionsmischung blaß gelb gefärbt ist. Nach 30minütigem Nachrühren wird die organische Phase abgetrennt und die Wasserphase mit 100 ml Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet und eingeeengt. Aus dem Rückstand (16,7 g) isoliert man nach Chromatographie an Kieselgel (Toluol-Essigester-Gemisch 4:1) 5,5 g des o.g. Produkts vom Fp. 122-24 °C.

## Beispiel 2

## 35 Herstellung von 2-Methylsulfonyl-4-methyl-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin

Analog zu Beispiel 1 erhält man aus 2-Methylthio-4-methyl-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin (Collect. Czech. Chem. Commun. 32, 1582 (1967)) das obige Produkt vom Fp. 85-90 °C in 80 % Ausbeute.

In entsprechender Weise sind die in Tabelle 2 aufgeführten Sulfone III erhältlich.

40

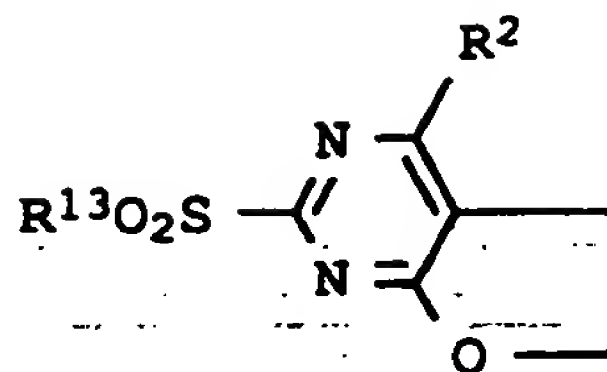
45

50

55



## Tabelle



R <sup>13</sup>	R <sup>2</sup>
CH <sub>3</sub>	Cl
CH <sub>3</sub>	OCHF <sub>2</sub>
CH <sub>3</sub>	OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	OCH <sub>3</sub>

## Beispiel 3

Allgemeine Vorschrift zur Herstellung von Verbindungen der Formel I aus 2-Methylsulfonyl-4-methyl-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin und Milchsäurederivaten der Formel HX-CHR<sup>3</sup>-COOH:

Zu 7 mmol eines Milchsäurederivates HX-CHR<sup>3</sup>-COOH in 15 ml trockenem Dimethylsulfoxid werden 1,57

g (14 mmol) Kalium-tert.-butylat zugegeben und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von

1,61 g (7 mmol) 2-Methylsulfonyl-4-methyl-5,6-dihydrofuran[2,3-d]pyrimidin wird das Reaktionsgemisch 48

Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann auf 300 ml Wasser, dem 2,5 ml Phosphorsäure zugesetzt

sind, gegeben. Man extrahiert mit Essigsäureethylester, trocknet über Natriumsulfat und entfernt das

Lösungsmittel im Vakuum. Das Rohrprodukt kann bei Bedarf durch Chromatographie an Silica-Gel gereinigt

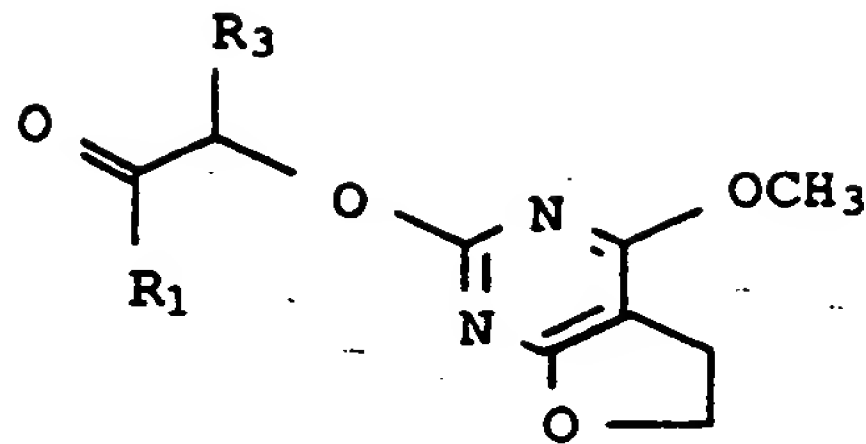
werden. Handelt es sich um einen Feststoff, so kann er auch durch Umkristallisieren aus einem geeigneten

Lösungsmittel weiter gereinigt werden.

Soll ein Milchsäurederivat HX-CHR<sup>3</sup>-COR<sup>1</sup> umgesetzt werden, bei dem R<sup>1</sup> kein acides Proton trägt, so verwendet man nur ein Äquivalent (7 mmol) Kalium-tert.-butylat.

Gemäß dieser allgemeinen Vorschrift wurden die in nachstehender Tabelle aufgeführten Verbindungen hergestellt.

Tabelle 1



Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>3</sup>	phys. Daten Fp. [°C]
1	OH	i-Propyl	188-190
2	OH	Cyclopropyl	
3	OH	2-Phenyl-2-propyl	285-286
4	OH	2-Butyl	
5	OH	tert.-Butyl	170-173
6	OH	Cyclopentyl	134-135
7	OH	Phenyl	
8	OH	Benzyl	179-180 (L-Enantiomer)
9	OH	1-Phenyl-1-ethyl	135-137
10	ONa	Benzyl	123-127
11	OH	2-Hydroxy-1,1-dimethylethyl	151-153 (Racemat)
12	OH	2-Hydroxy-1,1-dimethylethyl	154-156 (D-Enantiomer)
13		O-CH <sub>2</sub> -C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -	140-141 (Racemat)
14		O-CH <sub>2</sub> -C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -	134-136 (D-Enantiomer)
15	OCH <sub>3</sub>	2-Fluor-2-propyl	Öl
16	OH	2-Fluor-2-propyl	165-169

## Anwendungsbeispiele

Die herbizide Wirkung der Verbindungen I ließ sich durch Gewächshausversuche zeigen: Als Kulturgefäße dienten Plastikblumentöpfe mit lehmigem Sand mit etwa 3 % Humus als Substrat. Die Samen der Testpflanzen wurden nach Arten getrennt eingesät.

Bei Voraufbehandlung wurden die in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffe direkt nach Einsaat mittels fein verteilter Düsen aufgebracht. Die Gefäße wurden leicht beregnet, um Keimung und Wachstum zu fördern und anschließend mit durchsichtigen Plastikhauben abgedeckt, bis die Pflanzen angewachsen waren. Diese Abdeckung bewirkt ein gleichmäßiges Keimen der Testpflanzen, sofern dies nicht durch die Wirkstoffe beeinträchtigt wurde.

Zum Zwecke der Nachauflaufbehandlung wurden die Testpflanzen je nach Wuchsform erst bei einer Wuchshöhe von 3 bis 15 cm mit den in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffen behandelt. Die Aufwandmenge für die Nachauflaufbehandlung betrug 0,25 und 0,5 kg/ha a.S.

Die Pflanzen wurden artenspezifisch bei Temperaturen von 10-25 °C bzw. 20-35 °C gehalten. Die Versuchsperiode erstreckte sich über 2 bis 4 Wochen. Während dieser Zeit wurden die Pflanzen gepflegt und ihre Reaktion auf die einzelnen Behandlungen wurde ausgewertet.

Bewertet wurde nach einer Skala von 0 bis 100. Dabei bedeutet 100 kein Aufgang der Pflanzen bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Teile und 0 keine Schädigung oder normaler Wachstumsverlauf.

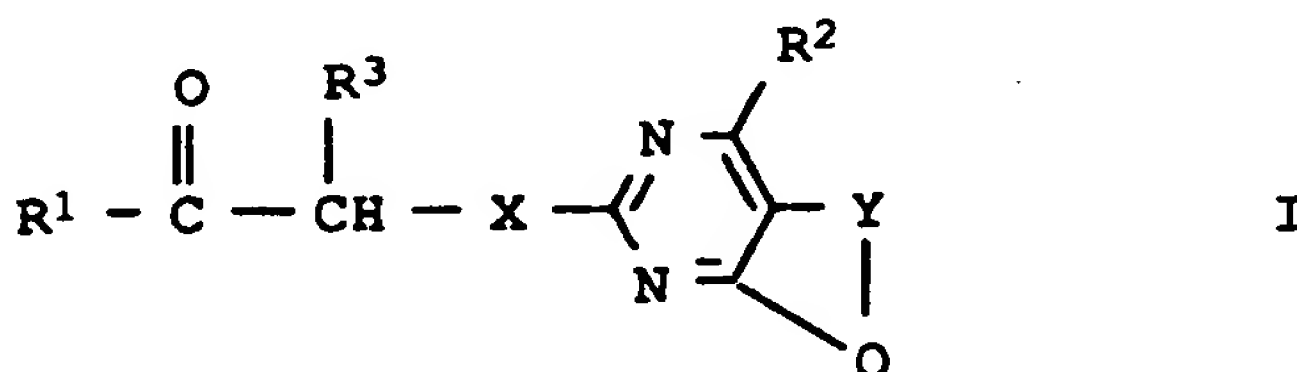
Die in den Gewächshausversuchen verwendeten Pflanzen setzten sich aus folgenden Arten zusammen:

Lateinischer Name	Abkürzung	Deutscher Name
Glycine max	GLXMA	Sojabohne
Avena fatua	AVEFA	Flughäfer
Amaranthus retroflexus	AMARE	Zurückgekrümmter Fuchsschwanz
Stellaria media	STEME	Vogelmiere
Sinapis alba	SINAL	Weißer Senf
Triticum aestivum	TRZAS	Sommerweizen

Mit 0,5 bzw. 0,25 kg/ha aktive Substanz erzielt man sehr gute herbizide Wirkung, z.B. mit den Beispielen Nr. 5 und 6. Dabei zeigt die Verbindung 5 eine gute Selektivität in der Beispielskultur Weizen, während Verbindung 6 ausgesprochen selektiv in Soja wirkt.

## Patentansprüche

**1. Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate sowie deren Schwefelanaloge der Formel I**



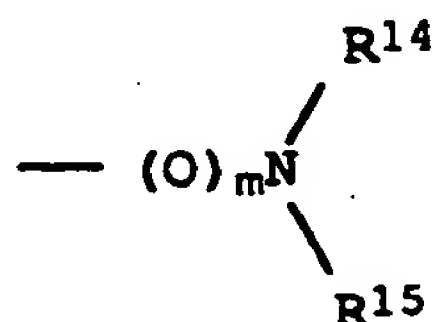
in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

**R<sup>1</sup>    Wasserstoff;**

eine Succinylimidoxygruppe;

ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend zwei bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

**ein Rest**



in dem m für 0 oder 1 steht und  $R^{14}$  und  $R^{15}$ , die gleich oder unterschiedlich sind, die folgende Bedeutung haben:

Wasserstoff;

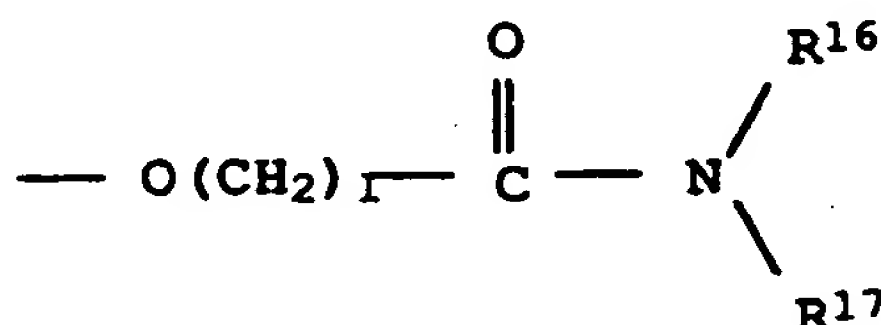
$C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl, wobei diese Reste jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Gruppen tragen können:  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyloxy,  $C_3$ - $C_6$ -Alkinyloxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylthio,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenylthio,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynylthio,  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkoxy, Cyano,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylcarbonyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenylcarbonyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkynylcarbonyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxycarbonyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyloxycarbonyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkinyloxycarbonyl, bis- $C_1$ - $C_6$ -Dialkylamino, cyclo- $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, optionell substituiertes Phenyl;

optionell substituiertes cyclo- $C_3$ - $C_6$ -Alkyl;

optionell substituiertes Phenyl;

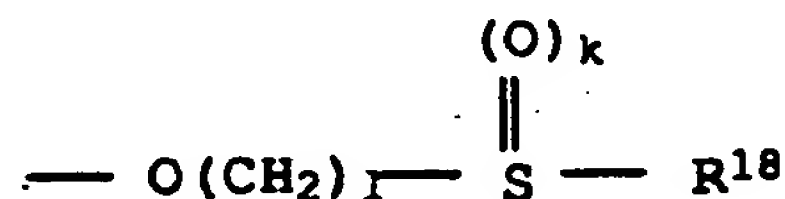
oder  $R^{14}$  und  $R^{15}$  gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte  $C_4$ - $C_7$ -Alkylenkette oder gemeinsam eine zu einem Ring geschlossene, optionell substituierte  $C_3$ - $C_6$ -Alkylenkette mit einem Heteroatom, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff;

$R^1$  ferner eine Gruppe



in der  $R^{16}$  und  $R^{17}$ , die gleich oder unterschiedlich sind, für Wasserstoff,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, optionell substituiertes Phenyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl stehen und I die Werte 1, 2, 3 oder 4 annimmt;

$R^1$  ferner eine Gruppe



in der  $R^{18}$  für  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, optionell substituiertes Phenyl,  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkyl,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyl oder  $C_3$ - $C_6$ -Alkynyl steht, I die Werte 1, 2, 3 oder 4 und k die Werte 0, 1 oder 2 annehmen;

$R^1$  ferner einen Rest  $OR^5$ , worin  $R^5$  bedeutet:

a) Wasserstoff, ein Alkalimetallkation, das Äquivalent eines Erdalkalimetallkations, das Ammoniumkation oder ein organisches Ammoniumion;

b) eine  $C_3$ - $C_{12}$ -Cycloalkylgruppe, welche ein bis drei  $C_1$ - $C_4$ -Alkylreste tragen kann;

c) eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome und/oder einen der folgenden Reste tragen kann:  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio, Cyano,  $C_1$ - $C_8$ -Alkylcarbonyl,  $C_3$ - $C_{12}$ -Cycloalkyl,  $C_1$ - $C_8$ -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy oder Phenylcarbonyl, wobei die aromatischen Reste ihrerseits jeweils ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

d) eine  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkylgruppe, welche ein bis fünf Halogenatome tragen kann und einen der folgenden Reste trägt: ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, oder ein 5-gliedriger Heteroaromat enthaltend ein Stickstoffatom und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom, welche ein bis vier Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen können:  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy und/oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio;

e) eine  $C_2$ - $C_6$ -Alkylgruppe, welche in der 2-Position einen der folgenden Reste trägt:  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxyimino,  $C_3$ - $C_6$ -Alkenyloxyimino,  $C_3$ - $C_6$ -Halogenalkenyloxyimino oder Benzyloxyimino;

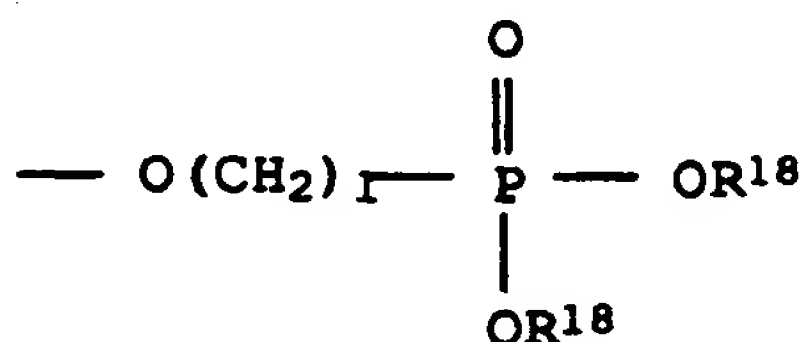
f) eine C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder eine C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynylgruppe, wobei diese Gruppen ihrerseits ein bis fünf Halogenatome tragen können;

g) ein Phenylrest, welcher ein bis fünf Halogenatome und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

h) ein über ein Stickstoffatom verknüpfter 5-gliedriger Heteroaromat, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome, welcher ein bis zwei Halogenatome und/oder ein bis zwei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

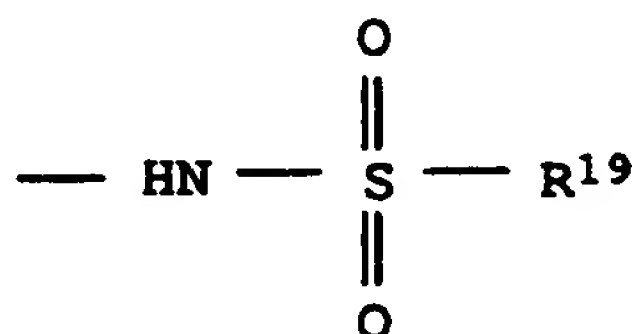
i) eine Gruppe -N=CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>, worin R<sup>6</sup> und R<sup>7</sup> bedeuten: C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, welches seinerseits einen Phenylrest, eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy- und/oder eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthiogruppe tragen kann; Phenyl oder R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> gemeinsam eine C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Alkylkette, welche ein bis drei C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylgruppen tragen kann;

R<sup>1</sup> ferner ein Rest



in dem R<sup>18</sup> und l die oben genannte Bedeutung haben,

R<sup>1</sup> ferner ein Rest



in dem R<sup>19</sup> für die Reste C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl oder Phenyl steht, die ihrerseits ein bis vier der folgenden Substituenten tragen können:

Halogen, Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

R<sup>2</sup> Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

R<sup>3</sup> Wasserstoff;

eine C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>-Alkynyl-, Phenyl-, C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkenyl- oder C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Cycloalkylgruppe, die jeweils ein bis fünf Halogenatome und unabhängig voneinander ein bis drei der folgenden Substituenten tragen können:

i) Hydroxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Phenylcarbonyl, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Cycloalkyl, C<sub>3</sub>-C<sub>12</sub>-Cycloalkenyl;

ii) einen 5-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen, sowie ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis zwei Stickstoffatome sowie zusätzlich ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl oder Phenyl, das seinerseits ein bis drei Halogenatome und/oder ein bis drei Methylgruppen tragen kann;

iii) einen Thienylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;

iv) einen Pyridylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;



v) einen Naphthyl-, Chinolin-, Benzoxazolyl-, Benzthiazolyl-, Benzthienyl-, Indazolyl- oder Benztriazolylrest, welcher jeweils ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl;

vi) einen Phenylrest, der seinerseits ein bis fünf Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, Cyano, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio;

vii) einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome, der außerdem folgende Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder Nitro;

R<sup>3</sup> ferner einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen, sowie ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis zwei Stickstoffatome sowie zusätzlich ein Schwefel- oder Sauerstoffatom, welcher ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder Phenyl, das seinerseits ein bis drei Halogenatome und/oder ein bis drei Methylgruppen tragen kann;

einen Pyridylrest, der ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl oder Nitro;

einen Naphthyl-, Chinolin-, Benzoxazolyl-, Indazolyl- oder Benztriazolylrest, welcher jeweils ein bis drei Halogenatome und/oder einen bis drei der folgenden Reste tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>-Halogenalkyl;

einen 5- oder 6-gliedrigen Heterocyclus, enthaltend keine, eine oder zwei Doppelbindungen sowie ein bis zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome, der außerdem folgende Reste tragen kann: Halogen, Nitro, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy;

R<sup>3</sup> gemeinsam mit R<sup>1</sup> eine optionell substituierte C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>-Alkylenkette, in der eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff ersetzt sein kann;

X ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder eine Einfachbindung;

Y eine C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylen oder C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-Alkenylenkette, wobei eine Methylengruppe jeweils durch eine Oxo-Gruppe (=O) substituiert sein kann und/oder die Alkylen- bzw. Alkenylenkette durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy-carbonyl substituiert sein kann;

wobei in den oben genannten Fällen der Ausdruck optionell substituiert jeweils bedeutet, daß die so bezeichneten Gruppen einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen können: Halogen, Nitro, Cyano, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, sowie umweltverträgliche Salze der Verbindungen I.

2. Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R<sup>2</sup> Methoxy und X Sauerstoff bedeuten und R<sup>1</sup> und R<sup>3</sup> die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben.

3. Milchsäurederivate der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R<sup>1</sup> eine Gruppe OR<sup>5</sup> bedeutet und R<sup>5</sup> für Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, Benzyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl steht, R<sup>2</sup> Methoxy, R<sup>3</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, das wie in Anspruch 1 genannt substituiert sein kann, X Sauerstoff oder Schwefel und Y eine C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-Kette bedeuten.

4. Milchsäurederivate der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R<sup>1</sup> eine Gruppe OR<sup>5</sup> bedeutet und R<sup>5</sup> für eine Gruppe -N=CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup> steht, in der R<sup>6</sup> bzw. R<sup>7</sup> einen C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylrest, der unsubstituiert oder durch Phenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy und/oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert ist, oder einen Phenylrest darstellt oder R<sup>6</sup> zusammen mit R<sup>7</sup> eine C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylenkette bildet, die durch C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl substituiert sein kann, R<sup>2</sup> Methoxy, R<sup>3</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, das wie in Anspruch 1 genannt substituiert sein kann, X Sauerstoff oder Schwefel und Y eine C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-Kette bedeuten.

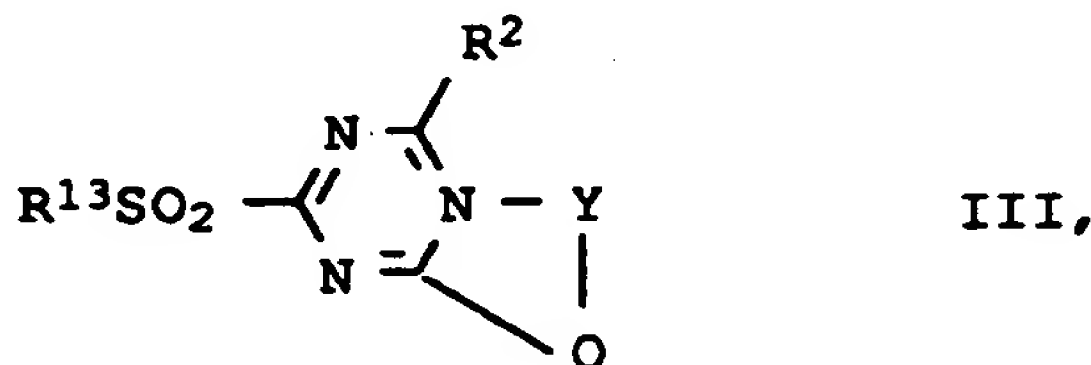
5. Herbizides Mittel oder Mittel zur Beeinflussung des Pflanzenwachstums, enthaltend eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und übliche inerte Zusatzstoffe..

6. Herbizides Mittel oder Mittel zur Beeinflussung des Pflanzenwachstums, enthaltend und übliche inerte Zusatzstoffe und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R<sup>1</sup> eine Gruppe OR<sup>5</sup> bedeutet und R<sup>5</sup> für Wasserstoff, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, Benzyl, C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl oder C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Alkynyl steht, R<sup>2</sup> Methoxy, R<sup>3</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>-Alkyl, das wie in Anspruch 1 genannt substituiert sein kann, X Sauerstoff oder Schwefel und Y eine C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-Kette bedeuten.

7. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 auf die Pflanzen oder deren Lebensraum einwirken läßt.
8. Verfahren zur Regulierung des Pflanzenwachstums, dadurch gekennzeichnet, daß man eine bioregulatorisch wirksame Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 auf die Pflanzen oder deren Lebensraum einwirken läßt.
9. Verfahren zur Herstellung der Glykolaldehyd- und Milchsäurederivate der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Glykolaldehyd- bzw. Milchsäurederivate der Formel II



mit Sulfonen der Formel III



wobei die Reste R<sup>1</sup> bis R<sup>3</sup>, X und Y die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben und R<sup>13</sup> SO<sub>2</sub> eine übliche nukleofuge Abgangsgruppe darstellt, in Gegenwart einer Base umgesetzt.



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 12 1142

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
D,A	EP-A-0 400 741 (SHELL INTERNATIONALE RESEARCH MAATSCHAPPIJ) * Ansprüche 1,17 *	1,5	C07D491/048 A01N43/90 //(C07D491/048, 307:00,239:00)
P,A	EP-A-0 490 224 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) * Ansprüche 1,3 *	1,5	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			C07D A01N
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenart DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 30 MAERZ 1993	Prüfer VOYIAZOGLOU D.
<b>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</b>			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	